⑪特許出願公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-25434

@Int. Cl. 5 C 07 C 31/2023/80 29/149 B 01 J C 07 C C 07 B 61/00

庁内整理番号 識別記号

@公開 平成2年(1990)1月26日

8827 - 4HВ  $\bar{z}$ 

8017-4G 8827-4H

3 0 0

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全5頁)

60発明の名称

1,4-ブタンジオールの製造方法

(21)特 願 昭63-175062

願 昭63(1988)7月15日 ②出

@発 明 者 西川 瑛 一 郎 埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1丁目3番1号 東亜燃料工

業株式会社総合研究所内

明 垣 裕 之 72)発 者 稲

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1丁目3番1号 東亜燃料工

業株式会社総合研究所内

72)発 明 者 野 庿 上

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1丁目3番1号 東亜燃料工

業株式会社総合研究所内

東亜燃料工業株式会社 勿出 願 人

東京都千代田区一ツ橋1丁目1番1号

明 外3名 四代 理 人 弁理士 内 田

> 皗 絀

1. 発明の名称

1, 4 - ブタンジオールの製造方法

- 2. 特許請求の範囲
  - (1) 無水マレイン酸および/または無水コハク 酸を接触水業化して1,4-ブタンジオールを 製造する方法において、酸化銅-酸化亜鉛触 媒の存在下に、気相で反応を行うことを特徴 とする1.4-プタンジオールの製造方法。
  - (2) 酸化銅-酸化亜鉛触媒が酸化第二銅を酸化 亜鉛に担持した担持触媒である特許請求の範 囲第(1)項に記載の方法。
- 3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は1,4-プタンジオールの製造方法に 関し、さらに詳しくは、無水マレイン酸および /または無水コハク酸を、触媒の存在下に気相 で接触水業化して1、4-ブタンジオールを製造 する方法に関する。

従来の技術

1,4-プタンジオールはポリプチレンテレフ タレート樹脂やポリウレタン樹脂などの原料と して有用な化合物である。従つて、1、4-プタ ンジオールの安価でかつ効率のよい製造方法の 開発が強く望まれている。

ところで従来、無水マレイン酸および/また は無水コハク酸またはそれらの誘導体を接触水 紫化して、ァーブチロラクトンまたは14-ブ タンジオールを製造する方法として以下のよう なものが開示されている。

- (1) 無水マレイン酸または無水コハク酸などを 亜鉛-銅-クロムからなる触媒を用い、気相 にて接触水素化する r - プチロラクトンの製 造方法( 特公昭 4 4 - 3 2 5 6 7 号公報 )。
- (ロ) 無水マレイン酸および/または無水コハク 酸を、酸化銅-酸化ペリリウム-酸化亜鉛遺 元触媒存在下に、気相で接触水素化すること によるァープチロラクトンの製造方法(特公 昭 4 7 - 2 3 2 9 4 号公報)。
- 無水マレイン酸および/またはマレイン酸

(2)

を VI 亜族 および VI 亜族の元素 または化合物を含む触媒の存在下に、液相で水添することによる 1,4 - ブタンジオールの製造方法 (特開昭 5 1 - 1 3 3 2 1 2 号公報)。

 (+) マレイン酸ジェステルまたはフマル酸ジェステルなどを亜クロム酸鍋触媒の存在下に、 気相で水素添加分解して、1.4-ブタンジオールを製造する方法(特開昭61-2203 5号公報、特表昭62-501702号公報) などである。

# 発明が解決しようとする課題

しかしながら上記に開示された製造方法では、 以下のような問題点を有していた。すなわち、 無水マレイン酸 および/または無水コハク酸を 触媒の存在下、 気相で接触水 添する方法におい ては、 r - ブチロラクトンしか生成せず、 目的 とする 1,4 - ブタンジオールが得られないとい う問題点があつた。また、 無水マレイン酸 およ び/またはマレイン酸を触媒の存在下、 液相で 水添する方法においては約 2 0 0 kg/cm² という

-ルの安価でかつ効率のよい製造方法を提供することを目的としている。

(3)

# 課題を解決するための手段

#### 発明の要旨

本発明者らは、ジェステルを経由せず、無水マレイン酸および/または無水コハク酸の直接水添を低圧下で行つて、1.4-ブタンジオールが製造できらればそのメリットは大きいと考え、その気相水添法を種々検討した。

また、従来、無水マレイン酸および/または 無水コハク酸の気相水添において1-ブチロラクトンしか得られていないのは、いずれも低い 水素/原料比かつ常圧近辺で反応を行つている ためであると考え、従来より高い水素/原料比 および気相を保てる範囲内の加圧下で水素化反 応を行つたところ高収率で1.4-ブタンジオー ルを製造しうることを見出し、本発明を完成するに至つた。

すなわち、本発明は無水マレイン酸および/ または無水コハク酸を接触水素化して 1.4 - ブ 高圧を必要とし、従つて膨大な設備費かよっで 転費が必要であるという問題点があかた。 されて、存出では、マレイン酸シエステルなどを触媒では、レインで、気相で水脈分解する方法にか必要とないが、無水マリブカ法にならないが必要としないが必要とないがので、なり、エステル化の工程を含めると3段階の 反応工程の追加が必要である。

また従来、無水マレイン酸および/または無水コハク酸を気相で接触水源し、1,4-ブタンジオールを製造する方法は知られていなかつた。本発明は無水マレイン酸および/または無水コハク酸から1,4-ブタンジオールを製造するに際し、設備費および運転費が高い、プロセスが複雑化するという従来技術に伴う問題点を解決しようとするものであり、1,4-ブタンジオ

タンジオールを製造する方法において、酸化銅ー酸化亜鉛触媒の存在下に、気相で反応を行う ことを特徴とする1.4 - ブタンジオールの製造 方法に関するものである。

(4)

#### 触 媒

本発明で用いられる触媒は通常は予め酸化銅ー酸化亜鉛触媒を選元したものである。このような触媒は、たとえば水酸化ナトリウム水溶液に銅化合物の水溶液、例えば硫酸銅シよび硝酸銅の水溶液を混合し、酸化亜鉛を加えてよく攪拌後、炉過により回収し、乾燥、粉砕工程を経た後、成形機を用いて所定の形状に成形することにより調製する。この調製法では酸化第二銅を酸化亜鉛に担持した担持触媒が得られる。

本発明の触媒の選元は、たとえば、2容量のの水業を含む窒素ガスを触媒に対して、常温・常圧換算でのガス空間速度(G.H.B.V.、以下、G.H.B.V.は、すべて常温・常圧換算値で示す。)2、400時間1程度で数十kg/cm² g の加圧下に170℃にて1昼夜流通後、さらに水素濃度を

(6)

徐々に上げ100容量をとして、触媒床温度 200℃にて数時間流通することにより処理を 行なう。

#### 溶媒

本発明で用いられる容媒は特に限定しないが、たとえば、 r ープチロラクトン、テトラヒドロフラン、ジメチルエーテル、ジエチルエーテル、14ージオキサンなどが用いられる。このうちrーブチロラクトンは、無水マレイン酸やよび無水コハク酸の良溶媒であるとともに水添生成物の一つであり、かつ1,4ーブタンジオールの中間体と考えられるので特に好ましい。また溶媒は用いなくともよい。

#### 接触条件

無水マレイン酸かよび/または無水コハク酸と水素ガスとの混合気体と触媒との接触は、従来から知られている方法の中から適宜選択できる。たとえば、混合気体と触媒とを固定床方式で接触させる方法、移動床方式で接触させる方法、流動床方式で接触させる方法などを採用す

(7)

## 発明の効果

本発明の方法により、無水マレイン酸やよび/または無水コハク酸から1、4~ブタンジオールを1 段反応にて高収率で得ることができる。また、無水マレイン酸かよび/または無水コハク酸のジェステル化工程を経由しないため、ブロセスを著しく簡略化できうる。さらに、液相水添技術と比較して、はるかに低圧下で1、4~ブタンジオールを製造することができるので、設備費やよび運転費を低減できるという効果が得られる。

以下、本発明を実施例により説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。 実施例 1

酸化銅(II)/酸化亜鉛の重量比が50/45である市販の触媒(日揮化学暢製商品名N-211)10公を固定床反応器(15mpを600m2Gに加圧するとともに170℃に加熱した。その後、窒素気流中に水素を徐々に添加して、2容量5の水

ることができる。また場合によつては、混合気体と触媒を回分方式で接触させることもできる。無水マレイン酸かよび/または無水コハク酸と水素ガスとの混合気体と触媒との接触時間は、G. H. S. V. で 1, 0 0 0 ~ 1 0 0, 0 0 0 時間 1 、好ましくは 4, 0 0 0 ~ 2 0, 0 0 0 時間 1 程度であっ

本発明における反応温度は180~280 C 程度であり、反応圧力は20~70kg/cm² G 程度であり、無水マレイン酸および/または無水コハク酸に対する水素ガスのモル比は100~1、500程度である。反応温度、反応圧力および水素ガス/原料モル比は系を気相に保ちりる範囲から適宜選択される。

但し、水素ガス/原料モル比が100未満であると、反応速度の低下および炭素状物質の生成による触媒劣化を引起し易く、一方1500を超えると大量の水素をリサイクルしなければならないので経済的に不利となりいずれも好ましくない。

(8)

素を含む窒素ガスを 4 0 kg/cm² a 、 1 7 0 C、 G. H. S. V. 2, 4 0 0 時間<sup>-1</sup> にて 1 晩 流 通 した。 さらに触媒 床温度が 2 0 0 ℃を超えないように注意しながら、水素濃度を徐々に上げ 1 0 0 容量 5 の水素とし、 4 0 kg/cm² a 、 2 0 0 ℃、 G. H. S. V. 2, 4 0 0 時間<sup>-1</sup> にて 2 時間 還 元処理を行つた。

上記の固定床反応器を230℃に加熱した後、無水コハク酸の7-ブチロラクトン器液(無水コハク酸/7-ブチロラクトン=¼モル比)をよび水器を無水コハク酸および7-ブチロラクトンの和1モルに対し200モルの割合で40kg/cm²gの加圧下 G. H. G. V. 900時間1の条件下で流通した。生成物はガスクロマトグラフィーにより分析し、生成物の同定は GC-nsによつて行つた。

結果を第1表に示す。

	第1表 転化率(モルも)		生成率 (モルチ)(1)		
反応経過時間 (時間)	1110-2	ァーブチロ ラクトン	•	テトラヒ <b>ド</b> ロフラン	
5	100	2 4.2	3 7.7	1. 2	
2 2	100	3 0.2	4 0.7	1.1	0.6
4 %	100	294	3 9.7	1, 3	0.9

(1) 供給した全モル数に対する生成率

# 実施例2

実施例1の実験に続けて、反応温度を210 でとした以外は同様の条件で反応を継続した。 反応温度変更後16時間経過した時点(反応開 始後59時間経過後)の無水コハク酸かよび7 ープチロラクトンの転化率はそれぞれ100か よび256年ルまであり14-プタンジオール の生成率は379モルまであつた。

#### 実施例3

実施例2の実験に続けて、反応温度を190 ことした以外は同様の条件で反応を継続した。

(1.1)

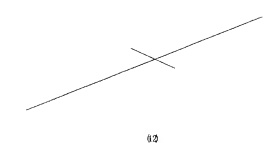
			账	部2部			
		新化图	骶化率(元略)	#1	成者 (七八名)(1)	モル男)(1	
	反応社過時間 (時間)	兼大ロハク酸	無水 7ープチロコハク酸 ラクトン	14-78 5192	<u>.</u>	1-78	7-750
G	7	100	139	27.3	0.3	1.2	ſ
3)	21	88.1	ı	0.2	0.5	9.9	15,5
	40	760	I	ರ	as	1.4	130
	(1)	供給した。	(1) 供給した金モル数に対する生成率	する生成巻			

反応温度変更後 2 3 時間経過した時点 ( 反応開始後 8 2 時間経過後 ) の無水コハク酸 かよび 7 ープチロラクトンの 転化率はそれぞれ 1 0 0 かよび - 5.5 モル 5 であり 1, 4 ー ブタンジオールの生成率は 1 4 2 モル 5 であつた。

# 比較例1

酸化銅(II)/酸化クロム(II)/酸化バリウムの重量比が40/37/12である市販の触媒(日産ガードラー㈱製商品名 Q - 22)を用いたこと以外は実施例1と同様の触媒選元処理および同様の条件で1,4-ブタンジオールの製造を行った。

結果を第2表に示す。



## 実施例4

無水コハク酸を無水マレイン酸に代えた以外は実施例1と同様にして触媒の還元処理および 1,4-ブタンジオールの製造を行つた。

結果を第3表に示す。

### 第 3 表

	転化率(モルル)		生成率(毛鸡)(1)(3)		
反応経過時間 (時間)	無水マレイン酸	ァープチロ ラクトン	1,4ープタ ンジオール		n ープタ ノール
2.5	100	2 5.2	3 1.9	1. 6	0.6
2 6.5	100	1 7.0	27.7	0.5	0.6
3 8.0	100	2 0.3	3 0.0	a.s	0.7

111/21

- (1) 供給した全モル数に対する生成率
- (3) 無水コハク酸は検出されなかつた

# 実施例5

硫酸鍋(II) 0. 3 モルおよび硝酸锅(II) 0. 1 5 モルを含有する水溶液 0. 5 んを 7 0 ℃で攪拌しなが 6、 1 モル/ 6 の水酸化ナトリウム溶液 1 んに

徐々に添加後、1時間70℃に保持した。析出 物を炉過後、60℃の温水10で適水洗浄した。 ケーキを60℃の水1~に再分散した後、市販 の酸化亜鉛50%を分散し1時間攪拌した。固 体を沪過後、60℃の温水5℃で通水洗浄した。 得られた固体を140℃で空気を送気しながら 12時間乾燥した。乾燥固体を粉砕後、10~ 20メッシュをふるいとり触媒とした。得られ た触媒の銅の含有量は36%であつた。

得られた触媒10℃について実施例1と同様 にして還元処理を行つた。無水コハク酸を無水 コハク酸と無水マレイン酸の混合物(1:1モ ル比)に代えた以外は実施例1と同様にして1. 4-プタンジオールの製造を行つた。

反応開始20時間経過後の無水コハク酸およ び無水マレイン酸の転化率は100モルル、ア - プチロラクトンの転化率は256モル6であ り、1,4-ブタンジオールの生成率は340モ ルのであつた。

実施例の

(15)

于 移作 袖门 正正 遗产

昭和63年 8月25日

特許庁長官 吉田文毅殿

1. 事件の表示

昭和63年特許願175062号

- 2. 発明の名称
  - 1, 4ープタンジオールの製造方法
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

1 3 9 9 61989

住所 東京都千代田区ーッ橋一丁目1番1号

1471244939439

名称 東亚燃料工業株式会社

4. 代理人

住所 東京都港区虎ノ門一丁目16番2号 虎ノ門千代田ビル電話(504)1894番

氏名 弁理士(7179)



(ほか3名

実施例5で使用した還元触媒を用い、溶媒を 使用せずに、無水マレイン酸と水素の混合気体 (1:600 モル比)を220℃、40 kg/cm20 の加圧下、 G. H. S. V. 5.400時間 つ 条件下 で流通した。

反応開始15時間経過後の無水マレイン酸の 転化率は100モルまであり、14-ブタンジ オールおよびァーブチロラクトンの生成率はそ れぞれ535モルるおよび402モルあであつ たっ

> 代理人 内 田 明 代理人 萩 原 亮 代理人 宏 西 鏣 夫 代理人 XIX. 石

> > (16)

5. 補正命令の目付

自発補正

- 6. 補正により増加する発明の数 なし
- 7. 補正の対象

。明細書の「発明の詳細な説明」の欄

8. 補正の内容

明細書第10頁下から3行目の 「GC-ns」を「GC-MS」 と訂正する。